

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1654 del 19/12/2023

OGGETTO:

Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio KEYVIBE-010 – Pratica SFRI 6/23 – Promotore Merck Sharp & Dohme LLC una consociata di Merck & Co. Inc. - CRO MSD Italia Srl - Sperimentatore dott.ssa Roberta Depenni – Struttura di Oncologia - Ricavo presunto euro 305.915,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico per la sperimentazione clinica della provincia di Padova, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 18/05/2023 ha espresso parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con comparatore attivo, su MK-7684A adiuvante vs pembrolizumab adiuvante in partecipanti con melanoma allo stadio II-IV ad alto rischio" (Codice Studio KEYVIBE-010 Codice Eudract 2022-501417-31-00), acquisito agli atti con prot. 32689 del 03/11/2023.
- Preso atto che la Direzione Generale, sulla base di istruttoria coordinata dal Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione, ha rilasciato il nulla osta alla conduzione della sperimentazione presso la Struttura Complessa di Oncologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Roberta Depenni, con prot. n. 33794 del 14/11/2023.
- Richiamata la normativa vigente in tema di sperimentazioni cliniche.
- Richiamate:
 - Le norme contenute nel Codice di Comportamento Aziendale;
 - Le norme in tema di prevenzione della corruzione ci cui alla Legge n. 190/2012.
- Richiamate le deliberazioni:
 - N. 49 del 26 marzo 2008, recante "Provvedimenti economici e organizzativi in materia di ricerche e sperimentazioni: ricognizione e riordino della regolamentazione amministrativa ed economica – Introduzione di una quota aziendale per ricerche e sperimentazioni universitarie – Istituzione di un fondo aziendale per il finanziamento delle sperimentazioni cliniche prima di scopi industriali, promosse dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena, ai senso del decreto del Ministro della Salute 17 dicembre 2004";
 - N. 221 del 12 dicembre 2008, recante "Protocollo d'intesa Azienda-Università per la gestione delle sperimentazioni cliniche sponsorizzate misure attuative approvazione nuovo regolamento amministrativo economico sulle sperimentazioni cliniche Modifica della deliberazione n. 49/2008", rettificata con deliberazione n. 15 del 23 gennaio 2009;
 - N. 68 del 9 giugno 2016 recante "Approvazione Regolamento per la conduzione di ricerche e sperimentazioni cliniche presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena".
- Ritenuto di regolamentare lo svolgimento della sperimentazione sopra indicata, con la stipula di apposito Contratto con il Promotore dello studio, sottoscritto in data 14/11/2023 qui integralmente richiamato.
- Dato atto che viene individuato quale responsabile del procedimento, ai sensi della Legge 241/90 e s.m.i. Maria Grazia Casalgrandi, funzionario del Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione.
- Visto l'art. 17 del D.Lgs. n. 165/2001 "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e successive modificazioni ed in applicazione del dispositivo della delibera del Direttore Generale n. 158 del 24/07/2015 e successive modifiche.

DETERMINA

a) di attivare il Contratto stipulato in data 14/11/2023 con MSD Italia Srl, con sede legale in Via Vitorchiano 151, 00189 Roma, che agisce in nome proprio e per conto de Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con comparatore attivo, su MK-7684A adiuvante vs pembrolizumab adiuvante in partecipanti con melanoma allo stadio II-IV ad alto rischio", Codice Studio KEYVIBE-010, Codice Eudract 2022-501417-31-00, Pratica SFRI 6/23;

 b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Roberta Depenni di comunicare, alle scadenze contrattualmente previste, al Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione ogni informazione necessaria per la fatturazione di tutti gli importi previsti nel Contratto e la ripartizione dei proventi, nel rispetto delle regole aziendali;

c) che:

- il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 30.591,50; prevedendosi l'arruolamento di n. 10 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 305.915,00;
- oltre a tale corrispettivo, dovranno essere fatturate le prestazioni specialistiche aggiuntive, indicate nel Contratto e nel modulo di fattibilità denominato "Informazioni per la valutazione locale dello studio e relative autodichiarazioni";
- è prevista la fornitura gratuita da parte del Promotore dei farmaci in sperimentazione e di tutto il materiale di consumo, compresi i medicinali da impiegare nella sperimentazione e gli eventuali dispositivi da utilizzare per somministrarli;
- è prevista la fornitura gratuita a titolo di comodato d'uso di n. 1 Tablet Lenovo K10 Global del valore di euro 220,00 necessario per l'esecuzione dello studio;
- per ciascun giudizio di compatibilità e collaudo l'Azienda addebiterà al Promotore il corrispettivo pari a euro 50/attrezzatura;
- il corrispettivo previsto per la registrazione su CD anonimizzati di immagini di esami è di euro 50/CD;
- d) di rinviare, per tutto quanto non indicato nel presente atto, al Contratto e al modulo di fattibilità denominato "Informazioni per la valutazione locale dello studio e relative autodichiarazioni" entrambi agli atti del Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione;
- e) di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi dell'art. 18, comma 4 della L.R. n. 9/2018;
- f) di pubblicare ai sensi dell'art.32 della L. n. 69/2009 il presente atto all'albo on-line aziendale;
- g) di registrare i costi al PRGT E133/2023;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Direttore Sostituto Elisa Muzzioli